





SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT

EIDGENÖSSISCHES AMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Klassierung.

Int. Cl.:

12.p, 10/01

C 07 d

Gesuchsnummer:

14086/64

Anmeldungsdatum:

4. Mai 1960, 18 Uhr

Prioritäten:

USA, 26. Oktober 1959 und

4. März 1960

(848 559, 12681)

Patent erteilt:

30. April 1965

Patentschrift veröffentlicht: 31. August 1965

HAUPTPATENT

CIBA Aktiengesellschaft, Basel

Verfahren zur Herstellung neuer Diazaverbindungen

Robert Paul Mull, Florham Park (N. J., USA), ist als Erfinder genannt worden

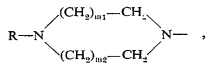
Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von neuen, gegebenenfalls in der Guanidinogruppe und im Azaalkyleniminoring weiter substituierten (N-R-Aza-alkylenimino-alkyl)-guanidinen, in 5 denen der Aza-alkyleniminorest 3-8 Kohlenstoffatome als Ringglieder enthält, R für unsubstituierte oder substituierte aliphatische, alicyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffreste oder heterocyclische Reste steht und der Alkylrest die Guanidino- von der 10 Iminogruppe durch 2–7 Kohlenstoffatome trennt.

In den neuen Verbindungen ist die Guanidinogruppe vornehmlich nicht weiter substituiert, sie kann jedoch auch weiter substituiert sein, z. B. durch aliphatische Kohlenwasserstoffreste, vorzugsweise 15 Niederalkylgruppen, wie Methyl, Äthyl, n- oder i-Propyl.

Die N-R-Aza-alkyleniminogruppe bildet einen 5-10gliedrigen, vornehmlich aber mit 4-6 Ringkohlenstoffatomen einen 6-8gliedrigen Ring, in denen 20 die Kohlenstoffglieder vorzugsweise unsubstituiert sind; sie können aber auch beispielsweise durch Kohlenwasserstoffreste, speziell Niederalkyl-, wie Methyloder Äthylgruppen, substituiert sein. Der N-R-Azaalkyleniminogruppe kommt vornehmlich die Formel

R—N N—

zu, in der n₁ und n₂ eine der Zahlen 2, 3 oder 4 bedeutet, wobei als Summe, das heißt $n_1 + n_2$, die Zahlen 4, 5 oder 6 gebildet werden und R die oben angegebene Bedeutung hat. Eine bevorzugte Gruppe solcher Radikale hat die Formel



worin m, und m, für die Zahlen 1 oder 2, vorzugsweise beide für 1 stehen, und R wieder die angege- 40 bene Bedeutung zukommt.

Für die Aza-alkyleniminogruppe können besonders angeführt werden:

4-R-Piperazino, 4-R-4-Aza-hexylenimino,

4-R-4-Aza-heptylenimino,

5-R-5-Aza-heptylenimino oder

4-R-2-Methyl-piperazino,

4-R-2,6-Dimethyl-piperazino,

4-R-2,2,6,6-Tetramethyl-piperazino oder 4-R-2,2,7,7-Tetramethyl-4-aza-hexylen-imino,

worin R die eingangs angeführte Bedeutung hat.

Steht R für einen aliphatischen, alicyclischen oder alicyclisch-aliphatischen Kohlenwasserstoffrest, so ist darunter vornehmlich ein solcher mit höchstens 10 Kohlenstoffatomen zu verstehen, beispielsweise 55 Alkylgruppen, speziell solche mit 1-7 Kohlenstoffatomen, wie Methyl, Äthyl, n-Propyl, i-Prozyl, n-Butyl, i-Butyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, i-Pentyl, Neopentyl, n-Hexyl, i-Hexyl oder n-Heptyl, aber auch n-Oktyl, 2,2,3,3-Tetramethyl-butyl, 5,5-Di- 60 methylhexyl, n-Nonyl oder n-Decyl, oder Cycloalkylreste mit 3-7, speziell 5-6, Ringkohlenstoffatomen, wie Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl. Alicyclisch-aliphatische Reste R sind speziell Cycloalkyl-niederalkylreste, die 3-7, 65 vornehmlich 5-6 Ringkohlenstoffatome und 1 bis 4 Kettenkohlenstoffatome enthalten, z. B. Cyclopentyl-methyl, 1-Cyclopentyl-äthyl, 3-Cyclopentylpropyl, Cyclohexyl-methyl oder 2-Cyclohexyl-äthyl. Hierbei können die genannten alicyclischen Reste, 70 z. B. die Cycloalkylgruppen, durch andere aliphatische Kohlenwasserstoffreste, gewöhnlich Niederalkylgruppen, wie Methyl oder Athyl, substituiert sein.

Die aliphatischen Kohlenwasserstoffreste, speziell die oben genannten Alkylgruppen mit 1-7 C-Atomen, können auch einen oder mehrere gleiche oder verschiedene andere Substituenten enthalten. Solche sind beispielsweise sauerstoffhaltige Gruppen, wie freies oder veräthertes Hydroxyl, z. B. Niederalkoxy, wie Methoxy, Athoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy oder i-Butoxy, oder Polyalkylenoxy, wie Polyathylenoxy oder Polypropylenoxy, wobei die Polyalkylenoxyreste 2-20 Niederalkylenoxygruppen enthalten und die endständige Hydroxylgruppe auch veräthert sein kann, z. B. Niederalkoxy, wie Methoxy oder Äthoxy, bedeutet. Weiter kann eine verätherte Hydroxylgruppe auch Aryloxy, wie Phenoxy, oder 15 Aralkoxy, wie Benzyloxy, Diphenyl-methoxy oder (p-Chlorphenyl)-phenyl-methoxy, bedeuten.

Andere Substituenten der aliphatischen Kohlenwasserstoffreste, speziell der Alkylgruppen mit 1 bis 7 C-Atomen, sind stickstoffhaltige Gruppen, wie 20 freie, mono- oder disubstituierte Aminogruppen, z. B. Niederalkylamino, wie Methyl- oder Äthylamino, Arylamino, wie Phenylamino, araliphatisches Amino, speziell Aralkylamino, wie Phenyl-niederalkylamino, z. B. Benzyl-amino oder β -Phenyläthylamino, oder vorzugsweise disubstituiertes Amino, z. B. Di-niederalkylamino, worin Niederalkyl 1-4 Kohlenstoffatome enthält, beispielsweise Dimethylamino, Methyl-äthylamino, Diäthylamino, Di-n-propylamino, Di-i-propylamino, oder N-Niederalkyl-cycloalkylamino, wie 30 N-Methyl-cyclopentylamino oder N-Äthyl-cyclohexylamino, oder N-Niederalkyl-arylamino, speziell N-Niederalkyl-aralkylamino, wie N-Methyl-benzylamino oder N-Methyl-β-phenyläthylamino, oder Alkylenimino, Oxa-, Thia- oder Aza-alkylenimino, die 4 bis 35 6 Ringkohlenstoffatome enthalten, wie Pyrrolidino, 2-Methyl-pyrrolidino, Piperidino, 2-, 3- oder 4-Methyl-piperidino, 3-Hydroxy-piperidino, 3-Acetoxypiperidino, 3-Hydroxymethyl-piperidino, Hexamethylenimino, Morpholino, Piperazino, 4-Methylpiperazino, 4-Hydroxyäthyl-piperazino, 4-Acetoxyäthyl-piperazino oder 4-(\beta-Poly\text{\text{athyl}}-ply\text{\text{athyl}}-minutes athyl)piperazino.

Weiter seien noch Mercapto oder veräthertes Mercapto, wie Niederalkyl-, z. B. Methyl- oder Äthylmercapto genannt, oder Halogen, wie Fluor, Chlor oder Brom, wobei auch mehrere Halogenatome ein oder mehrere Kohlenstoffatome des Kohlenwasserstoffrestes substituieren können.

Wird das Radikal R durch ein Arylradikal repräsentiert, so ist darunter vornehmlich ein mono- oder bicyclisches Arylradikal, wie Phenyl oder 1- oder 2-Naphthyl, zu verstehen. Solche Reste können unsubstituiert sein oder einen oder mehrere gleiche oder verschiedene Substituenten enthalten. Solche Substituenten sind beispielsweise Niederalkyl, wie Methyl, Äthyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl oder tert. Butyl, die Hydroxylgruppe, veräthertes Hydroxy, wie Niederalkoxy, z. B. Methoxy, Äthoxy, n-Propoxy, i-Propoxy oder n-Butoxy, Niederalkylendioxy, wie Methylendioxy, Mercapto, veräthertes Mercapto,

speziell Niederalkylmercapto, z. B. Methyl- oder Äthylmercapto, Carboxy, freies Amino, mono-substituiertes Amino, z. B. Niederalkylamino, wie Methyl- oder Äthylamino, speziell aber disubstituiertes Amino, z. B. Di-niederalkyl-amino, wie Dimethylamino oder Diäthylamino, Halogen, wie Fluor, Chlor oder Brom, oder Halogen-niederalkyl, wie Trifluormethyl.

Heterocyclische Reste R sind vornehmlich monooder bicyclische Reste, welche ein oder mehrere Sauerstoff-, Stickstoff- und/oder Schwefelatome als Ringglieder enthalten und vorzugsweise der pentaoder hexacyclischen Reihe angehören. Als solche Reste können beispielsweise genannt werden: Pyridyl, wie 2-, 3- oder 4-Pyridyl, Chinolyl, wie 2- oder 4-Pyridyl, Chinolyl, wie 2- oder 4-Pyrimidyl, Pyrazyl, Pyrimidyl, wie 2- oder 4-Pyrimidyl, Pyrazyl, z. B. 2-Pyrazyl, Pyrryl, wie 2-Pyrryl, Thienyl, z. B. 2-Thienyl, oder Furyl, wie 2-Furyl. Die heterocyclischen Reste können unsubstituiert oder durch die gleichen, für die 80 Arylreste angegebenen Gruppen substituiert sein.

Araliphatische oder heterocyclisch-aliphatische Reste R enthalten als aliphatischen Teil speziell einen Alkylenrest mit 1-4 Kohlenstoffatomen und als Arylbzw. heterocyclische Gruppen solche der oben angegebenen Art. Als Beispiele seien angeführt:

Benzyl, Diphenylmethyl, 1-Phenyläthyl, 2-Phenyl-äthyl, 3-Phenyl-propyl, Naphthyl-(1)-methyl, Naphthyl-(2)-methyl, 2-Phenyl-äthenyl, 3-Phenyl-propenyl-(2) oder 1-Naphthyl-(2)-äthenyl oder Pyridyl-(2)-methyl, Pyridyl-(3)-methyl, Pyridyl-(4)-methyl, 2-Pyridyl-(4)-äthyl, Pyridazyl-(4)-methyl, Pyrimidyl-(2)-methyl, Pyrimidyl-(2)-methyl, Pyrazyl-(2)-methyl, Thiophenyl-(2)-methyl oder Furfuryl,

95

wobei die aromatischen bzw. heterocyclischen Reste wie oben angegeben substituiert sein können.

In den neuen (N-R-Aza-alkylenimino - alkyl)guanidinen wird die Aza-alkyleniminogruppe von der
Guanidinogruppe durch 2–7 Kohlenstoffatome des
Alkylenrestes getrennt. Vorzugsweise enthält dieser
Alkylenrest 2–3 Kohlenstoffatome, der die oben genannten Gruppen durch mindestens 2 Kohlenstoffatome trennt. Solche Reste sind beispielsweise 1,2tos
Athylen, 1,2-Propylen, 2,3-Propylen, 1,3-Propylen,
aber auch 2,3-Butylen, 1,3-Butylen, 1,4-Butylen,
1,4-Pentylen oder 1,5-Pentylen.

Als Salze der neuen Verbindungen kommen vornehmlich therapeutisch anwendbare Säureadditionssalze, z. B. solche von anorganischen Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefel- oder Phosphorsäuren, oder von organischen Säuren, z. B. Essig-, Propion-, Glykol-, Milch-, Brenztrauben-, Oxal-, Malon-, Bernstein-, Malein-, Fumar-, Äpfel-, 115 Wein-, Zitronen-, Ascorbin-, Citracon-, Hydroxymalein- oder Dihydroxymaleinsäure, oder Benzoe-, Phenylessig-, 4-Amino-benzoe-, 4-Hydroxy-benzoe-, Anthranil-, Zimt-, Mandel-, Salicyl-, 4-Amino-

salicyl-, 2-Phenoxy-benzoe- oder 2-Acetoxy-benzoesäure, oder Methansulfon-, Äthansulfon-, 2-Hydroxyäthansulfon- oder p-Toluolsulfonsäure in Frage. Hiervon können Mono- oder Polysalze gebildet wer-5 den.

Die neuen Guanidinverbindungen und ihre Salze sind durch antihypertensive Eigenschaften charakterisiert und können deshalb als Mittel gegen hohen Blutdruck, speziell gegen neurogene, renale oder essentielle Hypertonie, verwendet werden. Zusätzlich verursachen sie eine Steigerung der peripheren Blutzirkulation und können deshalb auch zur Behandlung peripherer Gefäßerkrankungen, z. B. der Reynaudschen Krankheit, verwendet werden. Die von den neuen Verbindungen hervorgerufenen pharmakologischen Wirkungen dauern relativ lange an, auch zeichnen sich die neuen Verbindungen durch eine bemerkenswert niedrige Toxizität aus.

Weiter können die neuen Guanidine auch als Zwischenprodukte für die Herstellung anderer wertvoller Verbindungen dienen.

Eine bevorzugte Gruppe der (N-R-Aza-alkylenimino-alkyl)-guanidine bilden solche der Formel I

$$R-N$$
 $(CH_2)_{n_1}$ $N-A-NH-C$, (I) $(CH_2)_{n_2}$ NH_2

worin R für Alkyl mit 1-7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkyl mit 5 oder 6 Ringkohlenstoffatomen, Cycloalkyl-niederalkyl mit 5 oder 6 Ring- und 1-4 Kettenkohlenstoffatomen oder mono- oder bicyclisches 35 Aryl steht, das auch substituiert sein kann durch Alkyl, Alkoxy, Alkylendioxy und/oder Dialkylamino, worin die Alkylreste 1-4 Kohlenstoffatome enthalten, und/oder durch Halogen mit einem Atomgewicht unter 80 und/oder Halogen-niederalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, jedes der Symbole n₁ und n₂ die Zahlen 3 oder 4, vorzugsweise jedoch 2, bedeutet, wobei die Summe n₁ + n₂ eine der Zahlen 4, 5 oder 6 ergibt, und A für einen Alkylenrest mit 2-3 Kohlenstoffatomen steht, der die Guanidino-45 gruppe vom Aza-alkyleniminorest durch mindestens 2 Kohlenstoffatome trennt, und therapeutisch anwendbare Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

Darunter sind besonders Verbindungen der Formel II

$$R-N$$
 $(CH_2)_{m1}-CH_2$
 $N-A-NH-C$
 $(CH_2)_{m2}-CH_2$
 NH_2

hervorzuheben, worin R einen Alkylrest mit 1-7, speziell 1 bis 4, Kohlenstoffatomen, zum Beispiel Methyl, Athyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl,

sek. Butyl, tert. Butyl, oder n-Pentyl, 60 i-Butyl, i-Pentyl, Neopentyl, n-Hexyl oder n-Heptyl, bedeutet, oder für Phenyl steht, das auch substituiert sein kann durch Alkyl, Alkoxy, Alkylendioxy und/ oder Dialkylamino, worin die Alkylreste 1-4 Kohlenstoffatome enthalten, wie Methyl, Äthyl, n-Propyl, 65 i-Propyl, n-Butyl oder Methoxy, Athoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy oder Methylendioxy oder Dimethylamino oder Diäthylamino, und/oder durch Fluor, Chlor oder Brom und/oder durch Halogenniederalkyl mit 1-4 Kohlenstoffatomen, wie Trifluor- 70 methyl, m, und m, für die Zahlen 2 oder vorzugsweise 1 stehen, und A 1,2-Athylen, 1,2-, 2,3- oder 1,3-Propylen bedeutet, und deren therapeutisch anwendbare Säureadditionssalze. Als Arylradikale R können beispielsweise genannt werden:

4-Methyl-phenyl, 4-Methoxy-phenyl, 2,5- oder 3,4-Dimethoxy-phenyl, 3,4,5-Trimethoxy-phenyl, 4-Athoxy-phenyl, 3,4-Methylendioxy-phenyl, 3- oder 4-Dimethylamino-phenyl, 4-Chlor- oder Brom-phenyl, 3,4-Dichlor-phenyl, 3-Fluor-phenyl oder 3-Trifluormethyl-phenyl.

Speziell seien die Verbindungen der Formel II genannt, worin R Alkyl mit 1–4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, und die übrigen Symbole die angegebene Bedeutung haben, ganz besonders das 2-(4-Methyl-piperazino)-äthyl-guanidin und deren therapeutisch anwendbare Säureadditionssalze.

Beispiele für die letztgenannten, besonders wirksamen Verbindungen der Formel II sind aus folgen- 90 der Tabelle ersichtlich:

 R	m ₁	m_2	Ą.	
 CH ₃ -	1	1	$-C_{3}H_{6}-$	95
CH ₃ -	1	1	-CH-CH ₂ -	
			$\overset{!}{\mathbf{C}}\mathbf{H_{3}}$	
C_2H_5-	1	1	$-C_{2}H_{4}-$	100
i – C_3H_7 –	1	1	$-C_2H_4$ -	
CH ₃ -	1	2	$-C_2H_4-$	
$C_{2}H_{5}-$. 1	2	$-C_{2}H_{4}-$	105
CH ₃ -	2	2	$-C_2H_4-$	
C_2H_5	2	2	$-C_{2}H_{4}-$	
C_6H_5-	1	1	$-C_2H_4-$	110
C_6H_5-	1	1	$-C_{3}H_{6}-$	
C ₆ H ₅	1	1	-CH-CH ₂ -	
			$\overset{ }{\mathrm{CH}_3}$	115

25

5	R	m ₁	m ₂	A
	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -	1	1	-C ₂ H ₄ -
10	$4-CH_3O-C_6H_4-$	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
	3,4–(CH ₃ O) ₂ –C ₆ H ₃ –	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
	3,4,5-(CH ₃ O) ₃ -C ₆ H ₂ -	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
15	3,4-CH ₂ O ₂ -C ₆ H ₃ -	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
	$4-(CH_3)_2N-C_6H_4-$	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
	$4-Br-C_6H_4-$	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
	$3,4-Cl_2-C_6H_3-$	1	1	$-C_2H_4-$
	3-CF ₃ -C ₆ H ₄ -	1	1	$-C_{3}H_{6}-$
20	C_6H_5-	1	2	$-C_{2}H_{4}-$
	C_6H_5-	1	2	$-C_3H_6-$
	C_6H_5	2	2	$-C_{2}H_{4}-$
25	CH ₃ -	1	1	$-C_2H_4-$
	C_2H_5-	1	1	$-C_{3}H_{6}-$
	i-C ₃ H ₇ -	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
30	CH ₃ -	1	2	$-C_2H_4-$
	CH ₃ -	2	2	$-C_2H_4-$
	$n-C_3H_7-$	1	1	$-C_2H_4-$
	$n-C_4H_9-$	1	1	$-C_{2}H_{4}$
35	$i-C_4H_9-$	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
	sek. C_4H_9-	1	1	$-C_2H_4-$
	tert. C_4H_9-	1	1	$-C_2H_4-$
	$n-C_5H_{11}-$	1	1	
40	$n-C_6H_{13}-$	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
	n-C ₇ H ₁₅ -	1	1	
	CH ₃ O-C ₂ H ₄ -	1	1	$-C_2H_4-$
45	$CH_3O-(C_2H_4O)_9-C_2H_4-$	1	1	$-C_2H_4-$
	$(C_6H_5)_2$ -CHO- C_2H_4 -	1	1	$-C_2H_4-$
	(CH ₃) ₂ N-C ₂ H ₄ -	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
	CH_3-N $N-C_2H_4-$	1	1	$-C_2H_4-$
50	$4-CH_3-C_6H_4-$	1	1	$-C_2H_4-$
	$3,4-Cl_2-C_6H_3-$	1	1	$-C_2H_4-$
	$(C_6H_5)_2CH-$	1	1	$-C_{2}H_{4}-$
55	Naphthyl-(1)-CH ₂ -	1	1	$-C_2H_4-$
	CH ₃ -	1	1	$-C_2H_4-$
	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -	2	2	$-C_{2}H_{4}-$
	$4-CH_3-C_6H_4-$	2	2	$-C_2H_4-$
	C_6H_5	2	2	$-C_{3}H_{6}-$
60	$3,4-(CH_3O)_2-C_6H_3-$	1	2	$-C_2H_4-$

Die neuen Guanidine und ihre Salze können als Heilmittel in Form von pharmazeutischen Präparaten verwendet werden, welche diese Verbindungen zusammen mit pharmazeutischen, organischen oder anorganischen, festen oder flüssigen Trägerstoffen, 65 die für enterale, z. B. orale, oder parenterale Gabe geeignet sind, enthalten.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung der neuen Verbindungen ist dadurch gekennzeichnet, daß man in entsprechenden (N-R-Aza-alkylenimino-alkyl)-guanidinen oder ihren Salzen, worin an mindestens einem einem Stickstoffatom benachbarten Alkylenkohlenstoffatom zwei Wasserstoffatome durch die Oxo- oder Thionogruppe ersetzt sind. die Carbonyl- oder Thiocarbonylgruppen durch Reduktion in Methylengruppen überführt, wobei in den Ausgangsstoffen R die eingangs erwähnte Bedeutung hat. Wenn erwünscht, können erhaltene Salze in die freien Verbindungen oder erhaltene freie Verbindungen in ihre Salze umgewandelt werden.

Die erfindungsgemäße Reduktion, z. B. der (N-R-Aza - alkylenimino) - alkancarbonsäureguanide, der Guanidinoniederalkancarbonsäure - (N-R-aza-alkylenimide) oder der entsprechenden Thiocarbonsäureguanide bzw. -imide oder ihrer Salze, kann wie folgt 85 vorgenommen werden:

Eine Carbonylgruppe kann beispielsweise durch Einwirkung eines Dileichtmetallhydrids, speziell eines Alkalimetall-aluminiumhydrids, wie Lithium- oder Natriumaluminiumhydrid, oder eines Erdalkalimetall- 90 aluminiumhydrids, wie Magnesium-aluminiumhydrid oder Aluminiumhydrid selbst, zur Methylengruppe reduziert werden. Falls notwendig, können die Reduktionsmittel auch gemeinsam mit Aktivatoren, z. B. Aluminiumchlorid, angewendet werden. Die Reduk- 95 tion mit den genannten Hydriden wird vorzugsweise in Gegenwart eines Lösungsmittels, z. B. eines aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder cyclischen Äthers, wie Diäthyl- oder Dipropyläther, Anisol, Diphenyläther, Tetrahydrofuran oder p-Dioxan, durch- 100 geführt, und, falls erwünscht, bei erhöhter Temperatur und/oder in Anwesenheit eines Inertgases, z. B. Stickstoff.

Die Reduktion der Carbonylgruppe kann aber auch durch Einwirkung von Wasserstoff in Gegenwart geeigneter Katalysatoren, z. B. Kupfer-Chrom-Katalysatoren, in Gegenwart von inerten Lösungsmitteln und, falls notwendig, bei erhöhtem Druck erfolgen. Auch kann man elektrolytisch an Kathoden mit hoher Überspannung, wie Quecksilber-, Bleiamalgam- oder Bleikathoden reduzieren. Als Katholyt kann beispielsweise eine Mischung von Wasser, Schwefelsäure und einer Niederalkancarbonsäure, z. B. Essig- oder Propionsäure, verwendet werden. Die Anoden mögen aus Platin, Kohle oder Blei bestehen und als Anolyt verwendet man vorzugsweise Schwefelsäure.

Die Reduktion der Thiocarbonylverbindungen kann beispielsweise durch Hydrierung in Gegenwart frisch bereiteter Hydrierkatalysatoren, z.B. RaneyNickel, und eines Verdünnungsmittels, z. B. eines Niederalkanols, wie Methanol oder Äthanol, erfolgen oder, wie oben angegeben, durch elektrolytische Reduktion.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Guanide oder Imide bzw. die entsprechenden Thioverbindungen werden beispielsweise dadurch erhalten, daß man reaktionsfähige, funktionelle Derivate von (N-R-Azaalkylenimino)-alkancarbonsäuren mit einem Guanidin oder solche von Guanidino-alkancarbonsäuren mit einem N-R-Aza-alkylenimin umsetzt. Reaktionsfähige, funktionelle Carbonsäurederivate sind beispielsweise Ester, etwa Niederalkyl-, wie Methyloder Äthylester, oder aktivierte Ester mit reaktiven Mercaptanen, z. B. Mercapto-essigsäure, oder mit reaktiven Hydroxylverbindungen, z. B. Glykolsäurenitril. Solche Ester können nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden. Andere funktionelle Derivate sind z. B. die Säureadditionssalze von Säurehalogeniden, wie die Hydrochloride von Säurechloriden, die ebenfalls in an sich bekannter Weise hergestellt werden können.

Die Umsetzung der genannten reaktionsfähigen,' funktionellen Carbonsäurederivate mit den Guanidinen bzw. N-R-Aza-alkyleniminen erfolgt z. B. bei 65 Anwendung eines Säurehalogenids, vorzugsweise in einem polaren hydroxylgruppenfreien Lösungsmittel, z. B. Dimethylformamid, Diäthylglykoldimethyläther, p-Dioxan oder Tetrahydrofuran.

Die als Ausgangsprodukte verwendeten Thio- 70 verbindungen können beispielsweise aus den entsprechenden, vorerwähnten Guaniden oder Imiden durch Behandlung mit Sulfurierungsmitteln, wie Dioder Tetraphosphortrisulfid oder Phosphorpentasulfid, hergestellt werden. Sie können auch intermediär bei der elektrolytischen Reduktion der Guanide bzw. Imide in Gegenwart von Alkalimetallsulfiden, z. B. Natriumsulfid, entstehen.

Besonders wertvolle Ausgangsstoffe sind solche der Formeln

$$(CH_2)_{m_1}$$
— CH_2 NH— C und $(CH_2)_{m_2}$ — CH_2 X NH $_2$ NH

 $(CH_2)_{m_1}$ — CH_2 NH

 $(CH_2)_{m_2}$ — CH_2 X NH $_2$ NH

 $(CH_2)_{m_2}$ — CH_2 X NH $_2$

worin R für Alkyl mit 1–7 Kohlenstoffatomen oder für Phenyl steht, m₁ und m₂ die vorerwähnte Bedeutung haben, X Sauerstoff oder Schwefel bedeutet, und A' für eine Methylen-, 1,1-Äthylen- oder 1,2-Äthylengruppe steht, oder deren Salze, z. B. 4-Methylpiperazinoessigsäureguanid oder 1-(Guanido-acetyl)-4-methyl-piperazin.

Bilden in den (N-R-Aza-alkylenimino)-alkylguanidinen oder deren Salzen ein oder zwei dem Azaoder Iminostickstoff benachbarte Kohlenstoffatome
eine Carbonyl- oder Thiocarbonylgruppe, so kann
diese ebenfalls, wie oben ausgeführt wurde, in eine
Methylengruppe überführt werden, beispielsweise
durch Reaktion der entsprechenden Verbindungen
mit einem Aluminiumhydrid, durch Hydrierung oder
durch elektrolytische Reduktion.

Die hierfür verwendeten Ausgangsstoffe können beispielsweise dadurch erhalten werden, daß man in N-R-Aza-alkylenimine, die ein oder zwei dem Aza-oder Iminostickstoff benachbarte Carbonyl- oder Thiocarbonylgruppen enthalten, eine Aminoalkylgruppe einführt, z. B. durch Reduktion des genannten Imins mit einem Niederalkencyanid, z. B. Acrylnitril, oder speziell einer Alkalimetall-, wie Lithium- oder Natriumverbindung, des ringsubstituierten N-R-Aza-alkylenimins mit einem Halogen-niederalkylcyanid,

z. B. Chloracetonitril, worauf man im erhaltenen 95 ringsubstituierten (N-R-Aza-alkylenimino)-niederalkyleyanid die Cyangruppe zur Methÿlenaminogruppe reduziert und erhaltene Amine in die Guanidine, z. B. durch Behandlung mit einem Salz eines S-Niederalkyl-isothioharnstoffes, wie S-Methyl- 100 isothioharnstoff-sulfat, überführt.

In den durch Sauerstoff ringsubstituierten (N-R-Aza-alkylenimino-alkyl)-guanidinen kann die Carbonylgruppe in eine Thiocarbonylgruppe dadurch umgewandelt werden; daß man solche Verbindungen 105 beispielsweise mit einem Sulfurierungsmittel, wie Phosphortri- oder pentasulfid, behandelt.

Von den genannten Ausgangsstoffen sind solche der Formeln

$$\begin{array}{c} X_1 \\ \parallel \\ (CH_2)_{m1} - C \\ N - A - NH - C \\ (CH_2)_{m2} - C \\ \parallel \\ X \end{array}$$

110

und 120

20

25

$$\begin{array}{c}
X_1 \\
C - (CH_2)_{m_1}
\end{array}$$
 $\begin{array}{c}
N - A - NH - C
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
NH_2 \\
N + A - NH - C
\end{array}$

bevorzugt, worin R, m₁, m₂, A und X die vorgenannte Bedeutung haben und X₁ für ein Sauerstoffoder Schwefelatom oder 2 Wasserstoffatome steht, sowie deren Salze, z. B.

2-(4-Methyl-2-oxo-piperazino)-äthyl-guanidin, 2-(4-Methyl-4-aza-2-oxo-hexylenimino)-äthyl-guanidin,

2-(5-Methyl-5-aza-2-oxo-heptylenimino)-äthylguanidin,

2-(4-Methyl-2,6-dioxo-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-(4-Methyl-2-oxo-6-thiono-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-(4-Methyl-3-oxo-piperazino)-äthyl-guanidin, 2-(4-Methyl-3,5-dioxo-piperazino)-äthyl-guanidin

2-(4-Methyl-4-aza-3-oxo-hexylenimino)-äthyl-guanidin.

Die beiden Verfahrensweisen können auch kombiniert werden, das heißt es können die neuen Verbindungen nach den vorerwähnten Methoden, z. B.

30 auch aus (N-R-Aza-alkylenimino)-alkancarbonsäureoder -thiocarbonsäureguaniden bzw. Guanidino-alkancarbonsäure- oder -thiocarbonsäure-(N-R-aza-alkylenimiden), worin der Aza-alkyleniminoring ein oder zwei Carbamyl- oder Thiocarbamylgruppen enthält, hergestellt werden. Die hierfür benötigten Ausgangsstoffe können analog der oben genannten Herstellungsverfahren erhalten werden.

Die neuen Guanidinverbindungen können entweder als freie Verbindungen oder in Form ihrer Salze erhalten werden. Ein Salz kann in an sich bekannter Weise, beispielsweise durch Behandlung mit einem stark alkalischen Mittel, wie wäßrigem Alkalimetallhydroxyd, z. B. Lithium-, Natrium- oder Kaliumhydroxyd, oder mit starken Anion-Austauscherharzen, wie quaternären Ammonium-Austauscherharzen, in die freie Verbindung übergeführt werden. Von den freien Basen können mit geeigneten, beispielsweise den eingangs erwähnten, anorganischen oder organischen Säuren therapeutisch anwendbare Additionssalze hergestellt werden. Die Umsetzung mit Säuren erfolgt vorzugsweise in geeigneten Verdünnungsmitteln, z. B. Niederalkanolen, wie Methanol, Athanol, n-Propanol oder i-Propanol, Äthern, wie Diäthyläther oder Dioxan, Estern, wie Essigsäureäthylester oder Mischungen dieser. Hierbei können basische, neutrale, saure oder gemischte Salze erhalten werden.

Für das genannte Verfahren lassen sich auch solche Derivate der Ausgangsstoffe verwenden, die sich unter den Reaktionsbedingungen zu den ge-

nannten Ausgangsstoffen umwandeln. Vornehmlich werden solche Ausgangsmaterialien verwendet, die die eingangs erwähnten bevorzugten Verbindungen ergeben.

Die Temperaturen sind in den folgenden Bei- 63 spielen in Celsiusgraden angegeben.

Beispiel 1

Zu einer Mischung von 20 g 1-Methyl-piperazin und 200 cm³ Benzol fügt man unter Rühren 13,6 g Chloracetylguanid, erwärmt 1 Stunde, filtriert das 70 Reaktionsgemisch nach dem Abkühlen und engt das Filtrat unter vermindertem Druck ein.

Das erhaltene rohe (4-Methyl-piperazino)-acetylguanid suspendiert man in Tetrahydrofuran und versetzt damit eine am Rückflußkühler siedende Mischung von 6 g Lithiumaluminiumhydrid und Tetrahydrofuran. Nach Beendigung der Reaktion zerstört man das überschüssige Lithiumaluminiumhydrid durch Zusatz von Wasser und wäßriger Natronlauge. Das ausgefallene feste Material filtriert man ab, säuert das Filtrat mit Schwefelsäure an und kristallisiert das erhaltene 2-(4-Methyl-piperazino)-äthylguanidin-sulfat aus wäßrigem Äthanol, F. 193–198° (Zersetzung).

In analoger Weise kann man andere 2-(4-R- 85 Piperazino)-äthyl-guanidine und deren Salze, vornehmlich therapeutisch anwendbare Mineralsäure-additionssalze, wie Sulfate, herstellen, z. B.:

96

95

100

105

110

115

2-(4-n-Propyl-piperazino)-äthyl-guanidin.

2-(4-i-Propyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-(4-n-Butyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-(4-i-Butyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-(4-sek. Butyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-(4-tert. Butyl-piperazino)-äthyl-guanidin.

2-(4-n-Pentyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-(4-n-Hexyl-piperazino)-äthyl-guanidin oder

2-(4-n-Heptyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-(4-β-Methoxyäthyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-{4-[2-(ω-Methoxy-nona-äthylenoxy)-äthyl]piperazino}-äthyl-guanidin,

2-(4-\(\beta\)-Diphenylmethoxyäthyl-piperazino)äthyl\(\text{guanidin}\),

2-(4-β-Dimethylaminoäthyl-piperazino)äthyl-guanidin,

athyl-guanidin, 2-{4-[2-(4-Methyl-piperazino)-äthyl]-

piperazino}-äthyl-guanidin, 2-(4-p-Tolyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-[4-(3,4-Dichlorphenyl)-piperazino]-äthylguanidin.

2-(4-Diphenylmethyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

2-[4-(3,4,5-Trimethoxy-benzyl)-piperazino]äthyl-guanidin

2-(4-a-Naphthylmethyl-piperazino)-äthyl-guanidin,

1-[2-(4-Methyl-piperazino)-äthyl]-1-methyl-guanidin,

1-[2-(4-Methyl-piperazino)-äthyl]-3-methylguanidin oder 1-[2-(4-Methyl-piperazino)-äthyl]-3-diäthylguanidin,

2-[4-Pyridyl-(2)-piperazino]-äthyl-guanidin, dessen Sulfat bei 272° (Zersetzung) schmilzt;

4-[4-Pyridyl-(2)-piperazino]-butyl-guanidin, dessen Sulfat bei 280-283° unter Zersetzung schmilzt;

2-(4-β-Phenyläthyl-piperazino)-äthyl-guanidin, Sulfat F. 266-271° (aus wäßrigem Äthanol);

2-(4-β-Diäthylamino-äthyl-piperazino)-äthylguanidin, Sulfat F. 208–212° (aus Äthanol-Diäthyläther);

2-(4-p-Chlorphenyl-piperazino)-äthyl-guanidin, Sulfat F. 250–265° (Zersetzung) (aus wäßrigem Äthanol);

2-(4-Methyl-2,6-cis-dimethyl-piperazino)-äthyl-guanidin, Sulfat F. 225-231° (Zersetzung) (aus Äthanol-Diäthyläther);

2-(4-Methyl-4-aza-hexylenimino)-äthyl-guanidin, Sulfat F. 137—140° (aus wäßrigem Äthanol);

2-(4-Benzyl-4-aza-hexylenimino)-äthyl-guanidin, Sulfat F. 205—207° (aus Äthanol-Diäthyläther);

2-(5-Methyl-5-aza-heptylenimino)-äthyl-guanidin, Sulfat F. 198-215° (aus Methanol-Diäthyläther):

2-(5-Benzyl-5-aza-heptylenimino)-äthyl-guanidin, Sulfat F. 188-191° (aus Athanol);

2-(4-Athyl-piperazino)-athyl-guanidin-sulfat, F. 201–203°;

2-(4-Benzyl-piperazino)-äthyl-guanidin-sulfat, F. 185-190°;

3-(4-Methyl-piperazino)-propyl-guanidin, welches nach Umkristallisieren aus wäßrigem Äthanol bei 99–100° schmilzt;

2-(4-Phenyl-piperazino) - äthyl - guanidin, dessen Sulfat bei 256-258° unter Zersetzung schmilzt.

Beispiel 2

Zu einer Mischung von 2,34 g 2-(4-Methylpiperazino)-äthyl-guanidin-sulfat und 10 cm³ Methanol fügt man 3 cm³ wäßrige 8n Salzsäure zu und erhitzt die Mischung, bis sich alles gelöst hat. Der beim Abkühlen ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert und bei 50-55° und 20 mm Druck getrocknet; er stellt das 2-(4-Methyl-piperazino)-äthylguanidin-dihydrochlorid-sulfat-hydrat dar, F. 198,8 bis 200°.

PATENTANSPRUCH

Verfahren zur Herstellung von neuen, gegebenenfalls in der Guanidinogruppe und im Azaalkyleniminoring weiter substituierten (N-R-Aza-alkylenimino-alkyl)-guanidinen, worin der Aza-alkyleniminorest 3-8 Kohlenstoffatome als Ringglieder enthält, R für unsubstituierte oder substituierte aliphatische, alicyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffreste oder heterocyclische Reste steht und der Alkylrest die Guanidino- von der Iminogruppe durch 2 bis 7 Kohlenstoffatome trennt, dadurch gekennzeichnet, daß man in entsprechenden (N-R-Aza-alkyleniminoalkyl)-guanidinen oder ihren Salzen, worin an mindestens einem einem Stickstoffatom benachbarten Alkylenkohlenstoffatom zwei Wasserstoffatome durch die Oxo- oder Thionogruppe ersetzt sind, die Carbonyl- oder Thiocarbonylgruppen durch Reduktion in 65 Methylengruppen überführt.

UNTERANSPRÜCHE

1. Verfahren nach Patentanspruch, dadurch gekennzeichnet, daß man durch Einwirkung eines Dileichtmetallhydrids, elektrolytisch oder mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators reduziert.

2. Verfahren nach Patentanspruch und Unteranspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man erhaltene Salze in die freien Verbindungen umwandelt.

3. Verfahren nach Patentanspruch und Unter- 75 anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man erhaltene freie Verbindungen in ihre Salze umwandelt.

4. Verfahren nach Patentanspruch und nach den Unteransprüchen 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Ausgangsstoffe (N-R-Aza-alkylenimino- 80 alkyl)-guanidine der Formel

$$(CH_2)_{n1}$$
 N—A—NH—C , $(CH_2)_{n2}$ NH₂

oder ihre Salze verwendet, worin an mindestens einem einem Stickstoffatom benachbarten Alkylenkohlenstoffatom zwei Wasserstoffatome durch die 90 Oxo-oder Thionogruppe ersetzt sind, und worin R für Alkyl mit 1-7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkyl mit 5 oder 6 Ringkohlenstoffatomen, Cycloalkyl-niederalkyl mit 5 oder 6 Ring- und 1-4 Kettenkohlenstoffatomen oder mono- oder bicyclisches Aryl steht, das auch 95 substituiert sein kann durch Alkyl, Alkoxy, Alkylendioxy und/oder Dialkylamino, worin die Alkylreste 1-4 Kohlenstoffatome enthalten, und/oder durch Fluor, Chlor, Brom oder Jod und/oder Halogenniederalkyl mit 1-4 Kohlenstoffatomen, jedes der 100 Symbole n₁ und n₂ die Zahlen 2, 3 oder 4 bedeutet, wobei die Summe n₁ + n₂ eine der Zahlen 4, 5 oder 6 ergibt, und A für einen Alkylenrest mit 2-3 Kohlenstoffatomen steht, der die Guanidinogruppe vom Aza-alkyleniminorest durch mindestens 2 Kohlen- 105 stoffatome trennt.

5. Verfahren nach Patentanspruch und nach den Unteransprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Ausgangsstoffe (N-R-Aza-alkylenimino-alkyl)-guanidine der Formel

$$R-N$$
 $(CH_2)_{m_1}-CH_2$
 $N-A-NH-C$
 $(CH_2)_{m_2}-CH_2$
 NH_2

110

oder ihre Salze verwendet, worin an mindestens einem einem Stickstoffatom benachbarten Alkylen-

BNSDOCID: <CH 390927A >

10

15

25

30

kohlenstoffatom zwei Wasserstoffatome durch die Oxo- oder Thionogruppe ersetzt sind, und worin R für einen Alkylrest mit 1–7 Kohlenstoffatomen steht oder einen Phenylrest bedeutet, wobei letzterer auch substituiert sein kann durch Alkyl, Alkoxy, Alkylendioxy und/oder Dialkylamino, worin die Alkylreste 1–4 Kohlenstoffatome enthalten, und/oder durch Fluor, Chlor oder Brom und/oder durch Halogenniederalkyl mit 1–4 Kohlenstoffatomen, m₁ und m₂ die Zahlen 1 oder 2 bedeuten, und A 1,2-Äthylen, 1,2-, 2,3- oder 1,3-Propylen darstellt.

6. Verfahren nach Patentanspruch und nach den Unteransprüchen 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formeln

15
$$(CH_{2})_{m1}-CH_{2}$$

R-N $(CH_{2})_{m2}-CH_{2}$

R-N $(CH_{2})_{m1}-CH_{2}$

R-N $(CH_{2})_{m2}-CH_{2}$

R-N $(CH_{2})_{m2}-CH_{2}$

X1

 $(CH_{2})_{m2}-CH_{2}$

X2

oder deren Salze verwendet, worin R für Alkyl mit 1-7 Kohlenstoffatomen oder für Phenyl steht, m₁ und m₂ die Zahlen 1 oder 2 bedeuten, A für einen

Alkylenrest mit 2-3 Kohlenstoffatomen steht, der B vom Aza-alkyleniminorest durch mindestens 2 Kohlenstoffatome trennt, A' Methylen, 1,1- oder 50 1,2-Äthylen bedeutet, X für Sauerstoff oder Schwefel steht, X₁ die gleiche Bedeutung wie X hat oder 2 Wasserstoffatome darstellt und B für die Guanidinogruppe steht.

8

7. Verfahren nach Patentanspruch und nach den 55 Unteransprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Ausgangsstoffe (N-R-Aza-alkyleniminoniederalkyl)-guanidine der Formel

$$R-N$$
 $(CH_2)_{m_1}-CH_2$
 $N-A-NH-C$
 $(CH_2)_{m_2}-CH_2$
 NH_2

oder ihre Salze verwendet, worin an mindestens einem einem Stickstoffatom benachbarten Alkylen- 65 kohlenstoffatom zwei Wasserstoffatome durch die Oxo- oder Thionogruppe ersetzt sind, und worin R Alkyl mit 1-4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, m₁ und m₂ für die Zahlen 1 oder 2 stehen und A 1,2-Äthylen, 1,2-, 2,3- oder 1,3-Propylen 70 bedeutet.

8. Verfahren nach Patentanspruch und nach den Unteransprüchen 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Ausgangsstoffe (4-R-Piperazino-niederalkyl)guanidine der Formel

oder ihre Salze verwendet, wobei an mindestens einem einem Stickstoffatom benachbarten Alkylen-kohlenstoffatom zwei Wasserstoffatome durch die Oxo- oder Thionogruppe ersetzt sind, und worin A und R die im Unteranspruch 7 gegebene Bedeutung 85 haben.

9. Verfahren nach Patentanspruch und nach den Unteransprüchen 1 bis 3. dadurch gekennzeichnet, daß man als Ausgangsstoffe 2-(4-Methyl-piperazino)-äthyl-guanidin oder seine Salze verwendet, worin an mindestens einem einem Stickstoffatom benachbarten Alkylenkohlenstoffatom zwei Wasserstoffatome durch die Oxo- oder Thionogruppe ersetzt sind.

CIBA Aktiengesellschaft